

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RenuTend suspensie injectabilă pentru cai

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de 1 ml conține:

Substanță activă:

Celule stem mezenchimale derivate din sânge periferic alogen ecvin induse tendogenic (tpMSC): $2,0-3,5 \times 10^6$

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
<i>Mediu eagle modificat Dulbecco cu conținut scăzut de glucoză</i>
<i>Dimetilsulfoxid</i>

Suspensie limpede, incoloră.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Cai

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru a îmbunătăți vindecarea leziunilor la nivelul tendoanelor și ligamentelor suspensoare la cai.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

S-a demonstrat ca eficacitatea produsul medicinal veterinar la caii cu leziuni la prima suprasolicitare a tendonului flexorului digital superficial al picioarelor din față sau a ligamentului suspensor al picioarelor din spate sau din față. Nu sunt disponibile date privind eficacitatea referitor la tratamentul altor tendoane și ligamente. Nu a fost evaluat tratamentul leziunilor traumatice cu laceratii sau rupturi complete de tendon. Acest produs medicinal veterinar nu este destinat tratamentului pentru astfel de leziuni.

A fost demonstrată eficacitatea produsului medicinal veterinar într-un studiu pivot de teren referitor la caii care exersau la nivel de antrenament sau la nivel de competiție în disciplinele de dresaj sau sărituri peste obstacole, înainte de producerea leziunilor de tendon sau ligament suspensor.

Ca parte a refacerii leziunilor de tendon sau de ligament suspensor, este necesar un program standard de odihnă în boxă și de intensificare treptată a regimului de efort sub supraveghere veterinară. Programul trebuie adaptat în funcție de monitorizarea ecografică repetată și semnele clinice precum șchiopătura, inflamația și tumefacția.

Eficacitatea și siguranța produsului medicinal veterinar au fost demonstrate într-un studiu pivot de teren după o administrare unică a produsului medicinal veterinar, concomitent cu o administrare unică sistemică a unui medicament din clasa AINS. În conformitate cu evaluarea beneficiu/risc făcută de medicul veterinar responsabil pentru cazul în speță, se poate administra o doză unică de AINS sistemic în ziua injectării intraleziune.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Când produsul medicinal veterinar este depozitat în azot lichid, expunerea directă la azot lichid sau vapori reci de azot poate provoca leziuni tisulare sau arsuri extinse. La evaporarea azotului lichid, acesta își poate mări volumul de 700 de ori, ceea ce poate genera un risc de explozie la fiolele de criogenare neventilate. Recipientele cu azot lichid trebuie manevrate exclusiv de către personal instruit în mod adecvat. Manevrarea azotului lichid trebuie să aibă loc într-un spațiu bine ventilat. Înainte de a scoate fiolele din recipientul cu azot lichid, trebuie purtat echipament de protecție constând din mănuși, măști lungi și mască facială sau ochelari de protecție.

În cazul auto-injecției accidentale, acest produs medicinal veterinar poate provoca dureri, reacții inflamatorii locale și umflarea în locul injectării, care ar putea persista timp de câteva săptămâni. Este posibilă și apariția febrei trecătoare. Solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Cai:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Reacție la locul injectării (de ex. încălzirea locului injectării, durere la locul injectării, umflarea membrului și creșterea circumferinței membrului) ¹
---	---

¹ Ușoare și au apărut în primele 10 zile de la administrare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul din ambalaj pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației și a lactației. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există date disponibile.

3.9 Căi de administrare și doze

Calea de administrare:

Utilizare intralezională.

Doza recomandată:

O singură administrare într-o doză unică (de 1 ml) per animal.

Prepararea suspensiei injectabile și metoda de administrare:

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat intralezional de către un chirurg veterinar care urmează precauții speciale pentru a asigura sterilitatea procesului de injectare. Produsul medicinal veterinar trebuie manevrat și injectat utilizându-se tehnici sterile și într-un mediu curat.

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat imediat după decongelare pentru menținerea viabilității celulare.

Utilizând mănuși adecvate, scoateți fiola din congelator / azotul lichid și decongealați-o imediat la 25 °C-37 °C, de ex. în baie de apă, până când conținutul este complet dezghețat (aproximativ 5 minute).

Dacă sunt vizibile aglomerări celulare după decongelare, agitați ușor fiola până când suspensia este limpede și incoloră.

Scoateți capacul fiolei și aspirați suspensia într-o seringă sterilă pentru injectare.

Administrați utilizând un ac cu diametrul mai mare sau egal cu 22G pentru a preveni leziunile celulare.

Administrați intralezional, sub monitorizare ecografică și cu mijloace de restricționare chimică sau mecanică, după caz, conform bunelor practici veterinare, pentru a facilita o injectare intralezională în condiții de siguranță. După introducerea acului în tendon sau ligament suspensor, reorientați acul, dacă este necesar, până când se ajunge la leziune. Injectați lent suspensia. În cazul unei leziuni mai mari, acul poate fi retras lent pe parcursul injectării pentru a facilita dispersarea celulelor în întreaga leziune.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu există date disponibile.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet:

QM09AX90

4.2 Farmacodinamie

Acest produs medicinal veterinar conține celule stem mezenchimale derivate din sânge periferic alogen ecvin induse tendogenic (celule tpMSC). Inducerea tendogenică a celulelor stem mezenchimale vizează promovarea reparării tisulare și a mecanismelor de vindecare în tendoane, precum îmbunătățirea producerii de matrice extracelulară. Efectele au fost evidențiate după administrarea de celule tpMSC într-un model experimental de leziune de tendon la cai, prin valori îmbunătățite ale ecogenității și marcajului fibrelor, procentaje mai mari ale fasciculelor de tendon intacte și complet aliniate, reflectate printr-un conținut mai ridicat de collagen de tip I și un conținut mai scăzut de collagen de tip III și prezența actinei în mușchii netezi.

În studiul pivot de teren, eficacitatea tratamentului a fost evaluată prin comparație cu un grup placebo, în condițiile unui program standard de odihnă în boxă și de intensificare treptată a regimului de efort sub supraveghere veterinară. S-a demonstrat o îmbunătățire semnificativă în ceea ce privește marcajul alinierii fibrelor în leziunea tendonului, ceea ce a coincis cu o îmbunătățire mai extinsă și mai rapidă a ecogenității și mărimii suprafeței secțiunii transversale la examinările ecografice.

4.3 Farmacocinetică

După injectarea produsului medicinal veterinar, celulele tpMSC nu migrează și nu se distribuie din tendonul tratat către țesuturile adiacente sau către ganglionul limfatic de drenaj.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani. Termenul de valabilitate după decongelarea conform indicațiilor: a se utiliza imediat.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de congelare (între -90 °C și -70 °C) sau în azot lichid.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Fiolă din copolimer cicloolefină (COC) cu dop din elastomer termoplastic (TPE) și capac din polietilenă de mare densitate (HDPE), care conține o doză unică de suspensie de celule stem.

Fiecare ambalaj (recipient din polycarbonat sau cutie de carton) conține o doză unică de produs medicinal veterinar: o fiolă (1 ml) cu suspensie de celule stem.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/22/282/001

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 19/04/2022

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETCHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Recipient din polycarbonat sau cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RenuTend suspensie injectabilă pentru cai

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Celule stem mezenchimale derivate din sânge periferic alogen ecvin induse tendogenic (tpMSC): 2,0–3,5x10⁶

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 1 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Cai

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare intralezională.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare: Zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp {ll/aaaa}

A se utiliza imediat după decongelare.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra și transporta în condiții de congelare (între -90 °C și -70 °C) sau în azot lichid.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”
--

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
--

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE
--

EU/2/22/282/001

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Fiolă ce conține suspensie de celule stem

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RenuTend

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

2,0-3,5×10⁶ celule tpMSC

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp {ll/aaaa}

După decongelare, a se utiliza imediat.

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

RenuTend suspensie injectabilă pentru cai

2. Compoziție

Fiecare doză de 1 ml conține:

Substanță activă:

Celule stem mezenchimale derivate din sânge periferic alogen ecvin induse tendogenic (tpMSC): $2,0-3,5 \times 10^6$

Suspensie limpede, incoloră

3. Specii țintă

Cai

4. Indicații de utilizare

Pentru a îmbunătăți vindecarea leziunilor la nivelul tendoanelor și ligamentelor suspensoare la cai.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

S-a demonstrat ca eficacitatea produsul medicinal veterinar la caii cu leziuni la prima suprasolicitare a tendonului flexorului digital superficial al picioarelor din față sau a ligamentului suspensor al picioarelor din spate sau din față. Nu sunt disponibile date privind eficacitatea referitor la tratamentul altor tendoane și ligamente. Nu a fost evaluat tratamentul leziunilor traumatice cu laceratii sau rupturi complete de tendon. Acest produs medicinal veterinar nu este destinat tratamentului pentru astfel de leziuni.

A fost demonstrată eficacitatea produsului medicinal veterinar într-un studiu pivot de teren referitor la caii care exersau la nivel de antrenament sau la nivel de competiție în disciplinele de dresaj sau sărituri peste obstacole, înainte de producerea leziunilor de tendon sau ligament suspensor.

Ca parte a refacerii leziunilor de tendon sau de ligament suspensor, este necesar un program standard de odihnă în boxă și de intensificare treptată a regimului de efort sub supraveghere veterinară. Programul trebuie adaptat în funcție de monitorizarea ecografică repetată și semnele clinice precum șchiopătura, inflamația și tumefacția.

Eficacitatea și siguranța produsului medicinal veterinar au fost demonstrate într-un studiu pivot de teren după o administrare unică a produsului medicinal veterinar, concomitent cu o administrare unică sistemică a unui medicament din clasa AINS. În conformitate cu evaluarea beneficiu/risc făcută de medicul veterinar responsabil pentru cazul în speță, se poate administra o doză unică de AINS sistemic în ziua injectării intraleziune.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Când produsul medicinal veterinar este depozitat în azot lichid, expunerea directă la azot lichid sau vapori reci de azot poate provoca leziuni tisulare sau arsuri extinse. La evaporarea azotului lichid, acesta își poate mări volumul de 700 de ori, ceea ce poate genera un risc de explozie la fiolele de criogenare neventilate. Recipientele cu azot lichid trebuie manevrate exclusiv de către personal instruit în mod adecvat. Manevrarea azotului lichid trebuie să aibă loc într-un spațiu bine ventilat. Înainte de a scoate fiolele din recipientul cu azot lichid, trebuie purtat echipament de protecție constând din mănuși, mâneci lungi și mască facială sau ochelari de protecție.

În cazul auto-injecției accidentale, acest produs medicinal veterinar poate provoca dureri, reacții inflamatorii locale și umflarea în locul injectării, care ar putea persista timp de câteva săptămâni. Este posibilă și apariția febrei trecătoare. Solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i prospectul produsului sau eticheta.

Gestație și lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și a lactației. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu există date disponibile.

Supradozare:

Nu există date disponibile.

Incompatibilități majore:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

7. Evenimente adverse

Cai:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):
Reacție la locul injectării (de ex. încălzirea locului injectării, durere la locul injectării, umflarea membrului și creșterea circumferinței membrului) ¹

¹ Ușoare și au apărut în primele 10 zile de la administrare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare.

8. Doze pentru fiecare specie, cai de administrare și metode de administrare

Pentru utilizare intralezională.

Doza recomandată:

O singură administrare într-o doză unică (de 1 ml) per animal.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Prepararea suspensiei injectabile și metoda de administrare:

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat intralezional de către un chirurg veterinar care urmează precauții speciale pentru a asigura sterilitatea procesului de injectare. Produsul medicinal veterinar trebuie manevrat și injectat utilizându-se tehnici sterile și într-un mediu curat.

Următoarele informații sunt destinate exclusiv chirurgilor veterinari:

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat imediat după decongelare pentru menținerea viabilității celulare.

Utilizând mănuși adecvate, scoateți fiola din congelator / azotul lichid și decongealați-o imediat la 25 °C-37 °C, de ex. în baie de apă, până când conținutul este complet dezghețat (aproximativ 5 minute).

Dacă sunt vizibile aglomerări celulare după decongelare, agitați ușor fiola până când suspensia este limpede și incoloră.

Scoateți capacul fiolei și aspirați suspensia într-o seringă sterilă pentru injectare.

Administrați utilizând un ac cu diametrul mai mare sau egal cu 22G pentru a preveni leziunile celulare.

Administrați intralezional, sub monitorizare ecografică și cu mijloace de restricționare chimică sau mecanică, după caz, conform bunelor practici veterinare, pentru a facilita o injectare intralezională în condiții de siguranță. După introducerea acului în tendon sau ligament suspensor, reorientați acul, dacă este necesar, până când se ajunge la leziune. Injectați lent suspensia. În cazul unei leziuni mai mari, acul poate fi retras lent pe parcursul injectării pentru a facilita dispersarea celulelor în întreaga leziune.

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta în condiții de congelare (între -90 °C și -70 °C) sau în azot lichid.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după decongelarea conform indicațiilor: a se utiliza imediat.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

EU/2/22/282/001

Fiecare ambalaj (recipient din polycarbonat sau cutie de carton) conține o doză unică de produs medicinal veterinar: o fiolă (1 ml) cu suspensie de celule stem.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Germania

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Veterinary Medicine Belgium NV
Noorwegenstraat 4
9940 Evergem
Belgia

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Lietuva

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Lietuvos filialas
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vīne, Austrija
Tel: +370 5 2595942

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Виена, Австрия
Tel: +359 2 958 79 98

Luxembourg/Luxemburg

Boehringer Ingelheim Animal
Health Belgium SA
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.
Purkyňova 2121/3
CZ - 110 00, Praha 1
Tel: +420 234 655 111

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Magyarországi Fióktelep
Lechner Ö. Fasor 10.
H-1095 Budapest
Tel: +36 1 299 8900

Danmark

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: + 45 3915 8888

Deutschland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tel: 0800 290 0 270

Eesti

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Eesti filiaal
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viin, Austria
Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,
S.A.U.
Prat de la Riba, 50
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)
Tel: +34 93 404 51 00

France

Boehringer Ingelheim Animal Health France,
SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Tél : +33 4 72 72 30 00

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Beč, Austrija
Tel: +385 1 2444 600

Ireland

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985

Malta

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, il-Ġermanja
Tel: +353 1 291 3985

Nederland

Boehringer Ingelheim Animal Health
Netherlands bv
Basisweg 10
1043 AP Amsterdam
Tel: +31 20 799 6950

Norge

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.
ul. Józefa Piusa Dziekonskiego 3
00-728 Warszawa
Tel.: + 48 22 699 0 699

Portugal

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,
Unipessoal, Lda.
Avenida de Pádua, 11
1800-294 Lisboa
Tel: +351 [21 313 5300](tel:213135300)

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Sucursala București
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austria
Tel: +40 21 302 28 00

Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Podružnica Ljubljana
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Dunaj, Avstrija
Tel: +386 1 586 40 00

Ísland

Vistor
Hörgatún 2
210 Garðabær
Sími: + 354 535 7000

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co
KG, o.z.
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viedeň, Rakúsko
Tel: +421 2 5810 1211

Italia

Boehringer Ingelheim Animal Health
Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano
Tel: +39 02 53551

Suomi/Finland

Vetcare Oy
PL/PB 99
24101 Salo
Puh/Tel: + 358 201443360

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Γερμανία
Τηλ: +30 2108906300

Sverige

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics
A/S
Weidekampsgade 14
DK-2300 København S
Tel: +46 (0)40-23 34 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Latvijas filiāle
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Viena, Austrija
Tel: +371 67 240 011

United Kingdom (Northern Ireland)

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
D-55216 Ingelheim/Rhein, Germany
Tel: +353 1 291 3985